STABLE PREPARATION CONTAINING MOTILINS

 Publication number: JP3041033 (A)
 Also published as Publication date: 1991-02-21 (Timestor(s): 12NO 7428) (Timestor(s): 12NO 7428)

A61K47/36; A61K47/42; (IPC1-7): A61K37/24; A61K47/02; A61K47/18; A61K47/26; A61K47/36; A61K47/42

- European: A61K38/22B; A61K47/02; A61K47/18B; A61K47/26;

A61K47/36; A61K47/42

Application number: JP19890176436 19890707 Priority number(s): JP19890176436 19890707

Abstract of JP 3041033 (A)

PURPOSET obtain a mollin-containing preparation having an improved stability by blonding a mollin with a specific stabilizer such as saccharited or amine acid. CONSTITUTIONS I plut. mollist hos expected as an enteroxinetic improver is blended with 0.01-10.000 plst.wl. stabilizer selected from searcharide (a, min acids, inorganic stabilizer selected from searcharide), amine acids, inorganic stabilizer selected from the control of the selection of of the sele

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

@公開 平成3年(1991)2月21日

⑤Int. Cl. 5			識別記号	庁内整理番号
А	61 K	37/24 47/02 47/18 47/26 47/36 47/42]]] J	8615-4 C 7624-4 C 7624-4 C 7624-4 C 7624-4 C 7624-4 C

審査請求 未請求 請求項の数 7 (全5頁)

の発明の名称 安定なモチリン類含有製剤

②特 顧 平1-176436

②出 願 平1(1989)7月7日

⑥発明者上野 靖彦 静岡県駿東郡長泉町納米里410−1
 ⑥発明者寺島 充 静岡県駿東郡長泉町下土持1188
 ⑥発明者早川 栄治 静岡県桜野市茶畑495−15

⑩出 頤 人 協和醱酵工業株式会社 東京都千代田区大手町1丁目6番1号

明 細 自

1. 発明の名称

安定なモチリン語会有勧制

2.特許請求の範囲

- モチリン類と製剤上許容される緩難、アミノ 酸類、無機塩類およびタンパク質類から選ばれ る少なくとも一種の安定化剤とを含むモチリン 組合有製剤。
- 2. モチリン類と製剤上許容される軽額、アミノ 展類、無機塩類およびタンパク質腫から選ばれ る少なくとも一種の安定化剤とを含む溶液を度 鉱を提することにより得られるモチリン類含有 凍熱を修整料。
- 3. 安定化料がモチリン類1重量部に対し0.01~ 10,000変量部の範囲である請求項1または2記 級のモチリン類含有製料ならびにモチリン類含 有速結乾煙製料。
- 懇類が、グリセリン、マンニトール、キシリトール、ソルビトール、メグルミンなどの様子

ルコール、ヒアルロン酸およびその塩、ヘパリン、イヌリン、キナンおよびその誘導体、キトナンおよびその誘導体、デキストラン、平均分子量 3.000~150,000 のデキストリン、ヒドロキシブロビルセルロース、ヒドロキシブロビルセルロース、ヒドロキシエチルセルロースナトリウム、ヒドロキシエチルセルロースなどの多種類からなる群から通ばれる請求項1または2記載のモチリン類合有達制を提到前。5.71/根類が、アラニン、パリン、ロイシン、

- イソロイン、プロリン、フェニルアラニント トリプトファン、セリン、アレオニン、システ イン、アスパラギン、グルタミン、アスパラギン酸、グルタミン酸、リジン、アルギニンおよ びぞれらの温弱からなるほから選ばれる請求項 1または2配数のモチリン類含有製剤またはモ チリン類含有製剤を取る形式
- タンパク質類が、ヒト血清アルブミン、ヒト 血清グロブリン、コラーゲン、ゼラチン、平均

分子量7,000~100,000の減処理ゼラチンおよび アルカリ処理ゼラチンからなる群から選ばれる 請求項1または2記載のモチリン類含有製剤ま たけエチリン類今有複雑数機能製。

 安定化剤としてさらにpH調整剤を含む請求項 [または2項記載のモチリン類含有製剤または モチリン類含有油核軟機制剤。

3.発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明はモチリン類と安定化剤とを含有する安 定性の優れたモチリン類型剤に関する。

モチリン類は空積時に前化管運動を亢進させる 前化管ホルモンの一種で、消化管運動改善薬など の治療薬として期待されている。

従来の技術

近年、合成技術、あるいは遺伝子機関え技術の 発展にともない多くの生理的に活性なタンパク、 ペプチドの生産が可能となった。本角別における モテリン類も、ペプチド合成、あるいに遺伝子組 検え技術により生産可能である。モチリン類の製

質類から選ばれる少なくとも一種の安定化料とを 含む溶液を液筋乾燥することにより得られるモチ リン類含有液筋乾燥製剤に関する。

本発明において用いられるモチリン類としては、 とくに新限はなく透常用い得るブクモチリン、イ スモチリン、ヒトモチリン (ヒトモチリンの構造 は、ブクモチリンの構造と同じであることが構設 されている (FEBS LETTER 223 、1. 74(1987)) などのほか、モチリン誘導体、例えばブクモチリ ンの13位メチェニンがロイシンに置き換えられた **ロインンープタモチリン (特闘昭63-T1195) な どが用いられる。これらのモチリン類は分子型で あっても、有機解または無機酸との塩であっても よい。

本発別の安定化キチリン類含有質料を得るため に使用する安定化料としての軽額は、単聴類、オ リゴ糖類、多糖類並びにそれらの少数エステル 郊などがいずれも利用でき、製料上許存されるも のならばとくに割接はない。具体的には、グリセ リン、マンニトール、キンリトール、ソルビトー 類を安定化する方法については知られていない。 発明が解決しようとする課題

モチリン類は一般の生理活性ベブチドと同様、 外的因子の影響を受け高く、安定性が悪い、例え は、温度、温度、酸素、無外線に起因して失落、 変性、耐集、吸着、配化などの物理的、化学的変 化を生じて、活性の低下を用く、あるいは微生物 の変生するタンパク分解酵素により分解される。 現場を解決するための手段

本発明者らは、モチリン類の安定性を向上させ、 かつ実用に供し得る製剤について観意研究を行っ た結果、糖類、アミノ酸類、無限塩類およびタン パク質類を共存させることにより上起目的を達成 し得ることを見い出し、本発明に到達した。

本発明について、以下に詳しく説明する。

本見別は、モチリン類と製料上作容される結動、 てミノ機類、無機堆類およびランパク質類から選 ばれる少なくとも一種の安定化剤とを含むモチリ 類合有製剤ならびにモチリン類と製料上作容さ れる結額、 てミノ酸類、無機は類およびタンパク

ルなどの種ブルコール、グルクロン酸、イズロン酸、イブウンロン酸、グルコン酸、マンズロン酸、ケトグルコール酸などの酸性酸、ヒアルロン酸 出びその性態、コンドロイチン酸酸射 おびその情報 は、ペパリン・イヌリン、キチンおよびその情報 は、キトサンおよびその時年は、キトサンおよびその時年は、キトサンが立じんである。 ヒドロキシブロビルセルロース、ドドロキシブロビルセルロース、ドドロキシブロビルセルロース、アルボキレルロースようルボインチルセルロースなどがあげられる。

これら結類は、一般にモチリン類1重量部に対し0.01~10,000重量部の範囲で使用することが望ましい。

本発明の安定なモテリン類含有製剤を得るため に使用する安定化材としてのアメノ離類は、アラ ニン、パリン、ロイシン、イソローシン、プロリ ン、フェニルアラニン、トリプトファン、セリン、 トレエニン、システインおよびその塩、アスパラ ギン、グルタミン、アスパラギン酸およびその塩 グルタミン酸およびその塩、リジンおよびその塩、 アルギニンおよびその塩などがあげられる。

これらのアミノ酸は、一般にモチリン類1重量 部に対し0.01~10,000重量部の範囲で使用することが望ましい。

本発明の安定なモチリン類合有製剤を得るため に使用する安定化剤としての無機塩類は、NaCl、 KCl、LiCl、NaCl, CaCl, SrCl, NaBr、 KBr、LiBrなどがあげられる。

これらの無機塩は、一般にモチリン類1重量部に対し0.01~10,000重量部の範囲で使用すること
が増ましい。

本発列の変定化キチリン類合有製料を得るため に使用する変定化材としてのタンパク質は、ヒト 血浦アルブミン、ヒト血浦グロブリン、コラーグ ン、ゼラチン、製処理セラチン (平均分子量7,000 つ106,000)またはアルカリ処理セラチン (平均分 子費7,000~100,000)などがあげられる。

これらのタンパク質は、一般にモチリン類1重 最終に対し0.01~10.000電量級の範囲で使用する ことが望ましい。

本発列において用いられるpi属整別は、製剤上 許容され叫を3.0~9.0に維持するものであればと くに制限はない。本発明におけるモチリン類含有 製剤の好ましいpi能調は、pit4.0~7.0、より好 ましくは、pit4.0~5.5である。

p川県警別として具体的には、新能一部設ナトリウム、フタル酸水集カリウムー水配化ナトリウム、第二クエン酸ナトリウムー水配化ナトリウム、オトリウムーは酸、第二クエン酸ナトリウムーは、かした、カン酸ーカリウムーリン酸ニカリウム、リン酸ーカリウムーリン酸ニカリウム、リン酸ーカリウム・現か、乳酸一乳酸ナトリウム、ベロナールナトリウム、乳酸一乳酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、第二クと、一般化ナーカーが、第一クエン酸、影酸ナトリウム、塩、シン酸ニカリウム・ス酸化ナトリウム、次のカースン酸、カークシ、第一クエン酸カリウムーホウシ、リン酸ニナトリウム、アスドラ

ギン酸-水酸化ナトリウムなどがあげられる。 本発明のモチリン理会有製料はその製料化の目的 に応じて胚度品として許容される保存料、安定制 抗酸化料、敏形料、結合剂、別填料、温潤料、滑 沢料、華色料、芳季料、爆味料、料皮、駱畑化料 、乳化料、溶解補助料、運衝料、等強化料、塑性 料、界面低性料、無痛化料などを含ませることが 可能である。

例えば、技能化料として、エリソルビン酸、ジ ブチルヒドロキシトルエン、ブチルヒドロキシア ニソール、ロートコフェロール、Lーアスコルビ ン酸およびその塩、Lーアスコルビン酸ステアレート、亜硫酸水素ナトリウム、亜硫酸ナトリウム、 及食子酸プロビル、没食子酸トリアミル、ピロリ ン酸ナトリウム、メタリン酸ナトリウムあるいは エチレンジアミン四酢酸ニナトリウム(EDTA) などのキレート料があげられる。

モチリン類の凍結乾燥物を得る方法としては、 通常用いられている方法ならば差し支えない。す なわち、pli 4.0~5.5 に顕整した水路液中にモチ 9ン類 (0.1 ~10ms/n1)を溶解し、適当な容器に 充填して減敏能性機により流動を迫を実施する。 たとえば、キチリン水溶液を無限のカラスパイア ルに入れ、-50 セ以下で4時間流動し、次に -10 ℃、英空度0.0 5 mbsrで3 8 時間を提する。 次いで、40 ℃で8 時間2 欠を進し、乾煙乳子 パイアル内を無面乾燥窒素がスで大気圧になるま で置換する。次いで凍結乾燥用ゴム栓で打栓し、 アルミュウムキャップで密封する。この腐液結む 提物の成形性をよくするためにマンニット、ある いはラタトースなどの賦影剤を活加しても差しま まない。

本発列の安定化されたモチリン含有製剤は経口、 各種注射剤などの非経口等各種の投与形式で使用 でき、減投与形式に応じた様々な無型で実現でき る。例えば、投与利型としては控制で入剤、カブ セル剤、顆粒剤、製剤液などの経口投与剤、ある いは静性、筋性、皮下性、皮内性用などの溶液、 製剤注射剤、減減能理などの用物溶解型性射剤、 あるいは坐剤、経泉剤、酸坐剤などの既結膜投与

剤型を例示できる。

以下に本発明の実施例を示す。

実施例1

**ロイシンープタモチリン 1 0 wd と第 1 表に示す 安定 化剤とを水に 絡かして **ロイシンープタモ チリン 1 0 0 wd / wd 水溶液 を損傷的に 調製し、 が ラスパイアルに 無菌的に 洗澡、 密封して **ロイシ ンープタモチリン溶液 製剤を製造した。 これらの 奈製剤を 6 0 ℃の 恒温 欄に保存し、 延時変化を HPLCほにより剤定した。 製料を第 1 表に示す。

第 1 表 保存程度60℃ pH 4.5

	温度	残存活性(%)	
安定化剂	mg / m²	2 AN M	1ヶ月
無 添 加	_	8 5. 3	6 3. 6
マンニトール キシリトール	4 0 4 0	9 8. 5 9 7. 0	7 0. 4 6 9. 3
プロリン アルギニン アラニン	4 0 4 0 4 0	9 7. 8 9 3. 4 9 1. 7	7 7. 6 7 0. 1 6 7. 1
NaCl	8	8 8. 0	6 7. 1
ゼラチン	1	9 2. 9	7 1. 7

i	ij	9	ν	120	6 6. 4
	7	o ij	ν	1 2 0	5 4. 9
	t	ij	ν	1 2 0	4 8. 9
NaCl				2 4	5 7. 9
r		4 #	-,	3	7 7. 3

実施例3

17 メチェンープタモチリン 1 0 mに実施例 1 で用いた安定化別と同じ安定化別を移加し、17 メ チェニンープタモチリン 1 0 0 ルプロ水溶液を無 鑑的に顕製し、ガラスパイアルに無当的に充填、 密封して17 メチェニンープタモチリン溶液製剤を 製造した。これらの溶液製剤を60 での恒温様に 保存し、延時安化をHPLC 法により例定した。 結果を第3表に示す。

実施例 2

「ロイシンープタモチリン 1 5 0 成之策 2 表に 示す安定化料とを往射用薬留水に溶かして 2.5 或 になるよう無面的に関した。この液をガラスパ イアルに充壌後、運動乾速し、「ロイシンープタ モチリンの連結乾低製料を製造した。

これらの¹³ロイシンーブタモチリン波結乾燥製 剤を80℃の恒温槽に保存し、軽時変化をHPL C法により測定した。結果を第2表に示す。

第 2 表 保存温度80℃ pH 7.0

	分 量	残存活性(%)
安定化剂	ng	80 t 7 B
無抵加		3 2. 9
マンニトール	1 2 0	4 3. 8
デキストランT70	1 2 0	8 1. 8
T 9 = 2	1 2 0	5 8. 1
アルギニン	1 2 0	9 8. 2
システイン	1 2 0	5 2. 6
グルタミン酸Na	120	5 6. 1

第 3 表

保存温度60℃ pH 4.5

PATT ME DE 00 C PH 4, 3			., •
安定化剂	復 皮	残存活性(%)	
3C Æ 1C 81	ng / m²	2 週 間	1ヶ月
無 添加		8 6. 0	6 4. 6.
マンニトール	4 0	9 7. 3	7 2. 7
キシリトール	4 0	9 8. 1	7 0. 4
プロリン	4 0	9 8. 5	7 8. 1
ナルギニン	4 0	9 6. 4	7 3. 9
7 9 = 2	4 0	8 2. 2	6 9. 3
NaCl	8	8 7. 5	6 9. 4
ゼラチン	1	9 0. 9	6 5. 9

実施例 4

11月チオニンーグタモチリン 150 減と実施例 2 で用いた安定化剤とを注射用蒸加水に溶かして 2.5 減になるよう無慮的に誤製した。この液をが スパイアルだ実験と、凍転必摂し、11月チェニ ンーブタモチリンの液結を提到料を製造した。

これらの¹³メチオニンープタモチリン液結乾堤 製剤を80七の恒温槽に保存し、経時変化をHP

L Ĉ 法により側定した。結果を第4表に示す。

K 4 25

保存温度80℃ pH 7.0

	床仔值及80C pn 1.0		
安定化剂	分 量	残存活性(%)	
安庄1689	ag	80 C 7 B	
無 添 加		2 8. 9	
マンニトール	1 2 0	4 0. 5	
デキストランT70	120	8 3. 7	
T = 2	120	5 8. 8	
アルギニン	1 2 0	9 9. 0	
システイン	1 2 0	6 7. 3	
グルタミン酸Na	120	5 4. 8	
リジン	1 2 0	6 9. 1	
プロリン	120	5 2. 9	
te 1) >	120	4 5. 6	
NaCl	2 4	6 0. 2	
ぜうチン	3	8 1. 5	

発明の効果

本発明によれば糖類、アミノ酸類、無機塩類、

特開平3-41033(5)

タンパク質の少なくとも一種を所定量用いたこと により、温度など外的因子に基づく製剤中のモチ リン活性の低下、変性、凝集などに関する問題点 を効果的に解決することが可能となった。

特許出職人 (102) 協和國群工業株式会社

代表者 加 廢 幹 夫